PHOTOSENSITIVE COMPOUND CONTAINING TRICHLOROMETHYL GROUP, MANUFACTURE AND PHOTOSENSITIVE MIXTURE

Publication number: JP60105667

Publication date:

1985-06-11

Inventor:

GERUHARUTO BUURU

Applicant:

HOECHST AG

Classification:

- international:

C07D251/24; C07D405/10; C08L61/06; G03C1/675; G03F7/029; G03F7/105; C08L59/00; C08L63/02; C07D251/00; C07D405/00; C08L61/00; G03C1/675; G03F7/029; G03F7/09; C08L659/00; C08L63/00; (IPC1-

7): C07D251/00; C07D251/24; C07D317/00; C07D405/10; C08F2/50; C08G85/00; C09K9/00;

G03C1/68; G03C1/71

- european:

C07D251/24; C07D405/10; C08L61/06; G03C1/675;

G03F7/029A; G03F7/105

Application number: JP19840211600 19841011 Priority number(s): DE19833337024 19831012

Also published as:

EP0137452 (A1) US4696888 (A1) US4619998 (A1) JP6065218 (A) FI843978 (A)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP60105667 Abstract of corresponding document: **US4619998**

Light-sensitive compounds are described which have the formula (I) wherein R1 and R2 denote H or alkyl, R3 and R4 denote H or 4,6-bis-trichloromethyl-s-triazin-2-yl, R5 and R6 denote H or halogen, alkyl, alkenyl or alkoxy, and Ar denotes a mononuclear to trinuclear aromatic group. These compounds are suitable as photoinitiators for free-radical polymerization or as photolytic acid donors for acid-cleavable compounds, and for cross-linking and color formation reactions. They are distinguished by a high sensitivity in various spectral ranges.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本 国 特 許 庁 (JP)

① 特許出願公開

[®] 公開特許公報(A) 昭60-105667

@Int Cl.4	識別記号	庁内整理番号		❷公開	昭和60年(1985)6月11日
C 07 D 251/24 405/10		7132-4C 7431-4C			
C 08 F 2/50		7102-4J			
C 08 G 85/00	101	7342—4 J			
C 09 K 9/00		6755-4H			
G 03 C 1/68		7267-2H			
// G 03 C 1/71		7267—2H			
(C 07 D 405/10					
251:00					
317:00)			審査請求	未請求	発明の数 3 (全14頁)

9発明の名称 トリクロルメチル基を有する感光性化合物、その製法及び該化合物 を含有する感光性混合物

②特 顧 昭59-211600

❷出 顧昭59(1984)10月11日

優先権主張 Ø1983年10月12日 30西ドイツ(DE) 30P3337024.9

20発 明 者 ゲルハルト・ブール ドイツ連邦共和国ケーニヒシユタイン・アム・エルドベー

ルシユタイン 28

の出 願 人 ヘキスト・アクチェン ドイツ連邦共和国フランクフルト・アム・マイン 80

ゲゼルシャフト

砂代 理 人 弁理士 矢野 敏雄 外1名

朔 超 書

1 発明の名称

トリクロルメチル基を有する感光性化台物、 その製法及び敗化台物を含有する感光性進台 物

2 存許請求の範囲

1. 一般式 1

$$Ar - OR^{1} \sim OR^{2} - OR^{2} + OR^{3}$$
 R^{6}
 R^{6}
(1)

〔式中、 R⁷ 、 R⁸ 及び R⁹ は 向一又は 異なっており、 水素又はヘロゲン原子、 置換又は未置換アルキル基(ここで 値々のメチレン基は 0 - 又は B - 以子と入れをわつてもよく、 かつこれら アルキル番の 2 個が一緒になつて 5 又は 6 負換を形成していてもよい)、 シクロアルキル基、 アルケニル基、 アリール 著又はアリールオキシ基を扱わす 〕の悪である 行計 請求の範囲第 1 項配數の化台物。

3、 太中、 R¹、 R²、 R³、 R⁶ 及び R⁶ が水業 原子を扱わす特許請求の範囲第1項記載の化 分物。

4. 一般式1

$$Ar - 0R^{1} = 0R^{3} - R^{5}$$

$$R^{6}$$
(1)

特問唱60-105667(2)

$$R^{11} = 0R^{2} = 0R^{2} = 0R^{10}$$
 (4)

(式中、 R¹⁰ 及び R¹¹ は相互に異なつており、 それぞれ水米原子又は C B - 基を裂わし、か つ Ar 、 R¹ 、 R² 、 R⁶ 及び R⁶ は 刷配のもの を 裂わす] の 化 合物 1 モルとトリクロルア セ トニトリル 約 2 ~ 8 モルとを ハロゲン化 水 衆 及びフリーデル・クラフン 別族の 存在下に 共 三 鉱体化することを 特敵とするトリクロルメ チル基を有する無光性化合物の製法。

5. ピストリクロルメチル・ョートリアジン(a) 及び化甘物(D)を言有しており、酸化合物(D)は その九級収性及び現象を中への存解性が化合 物(D)とに数なつている生成物が形成されるよ うにトリアジン(a)の光反応生成物と反応性で ある、必先性健甘物において、トリアジン(a) が一般式 1

$$Ar - CR^{\lambda} = OR^{\lambda} - \frac{R^{0}}{R^{0}} \qquad (1)$$

【式中、 R¹ 及び R² は水素原子又は アルキル 高を欲わし、 R³ 及び R⁴ は相互に異なってお り、 それぞれ水素原子又は 4 , 6 - ピス - ト リクロルメナル - B - トリアジン - 2 - イル 満を欲わし、 R⁶ 及び R⁶ は同一又は 異なつて おり、 水業、 ハロゲン原子、 値 膜又は 未断膜 アルキル、 アルケニル又は アルコキン塞を没 わし、 Ar は 値 換又は未世 膜の 単核 ~ 3 核の

芳香飯墓を設わす」の化合物であることを特 散とするトリクロルメチル蟲を有する感光性 化合物を含有する感光性遊合物。

- 4. 化合物(切はフリーラジカルにより開始される独合反応をすることのできるエチレン性不 起和化合物である特許請求の範囲第5項配較 の応光性混合物。
- 7. 化合物(D)が少なくとも財で分解性の 0-0-0-結合を有する特許請求の範囲第5項配収の修 光性混合物。
- 8. 化合物 (回が取により) 終導されてカチォン性 重合することができる (中許請求の 範囲 第5項 記載の & 先性 在合物。
- 9 化合物(の)が酸化より架構されることが可能 である特許部求の範囲第5項配収の必光性度 合物。
- 1 L 化台物(D)の色が破の作用により変化する 特許耐水の範囲與5項記載の感光性母合物。
- 1 1. 一般式 I の化台物が不抑発性成分に対して U.0 5 ~ 1 U 監 散 男の 重で 含有されている

存許請求の範囲第5項記載の感光性混合物。

- 12. 付加的化水不耐性局分子結合剂を含有する特許請求の範囲第5項配數の膨光性並合物。
- 1 3 この結合剤がアルカリ性水的板中に可於性である特許請求の範囲第 1 2 項缸数の膨光性 直合物。
- 3 発明の呼刷な説男

産業上の利用分數

本 発明は 2 位 が 芳 沓 族 基 化 よ り 健 換 さ れ て い る ピ ス - 4 , 6 - ト リ ク ロ ル メ チ ル - a - ト リ ア ジ ン 及 び 眩 化 合 物 を 含 有 す る 必 光 性 進 台 物 に 輿 す る。

制配植類の化合物は多くの光化学反応の開始 剤として公知である。 該化合物は 1 方では化学 凝取射下化形成されるフリーラジカルを退台反 応又は色変化を開始させるために利用するのに 使用され、他方では基駆取により引きおこされ る第2の反応を開始するために使用される。

花米技術

西ドイン国作計第2243621号明細條に

は多くの有利な特性を示すスチリル解決トリクロルメチル・a - トリアジンが配数されている。 しかしながら、その比較的複雑な製造が欠点である。

油ドイツ国特許訊 2 7 1 8 2 5 9 号明酬母には多核アリール病を有する 2 - アリール・4 , 6 - ピス・トリクロルメチル・ e - トリアジンが配載されており、 飯化合物は 比較的 良好な特性、 特に高い配光性を 有しており、 かつ簡単な方法で製造される。 しかしながら、 一般に 酸化 台物は 唯一の スペクトル 城においてのみこの 乱い感作性を示し、 従つて酸 化台 物を 植々の 光 強 例えばアルゴン・イオン・レーザー 及び ガリウムドープ 水 飲灯に 间様に 高い 思作性である 忌光性 材料に加工することはできない。

1つの進台物において種々の所選の特性を選 成するために、他の化学的性質の光度合開始的 とトリクロルメチル基を含有する光直合協始剤 とを組み合わせることもこころみられた(西ド イン国第2851641号明細番影照)。

ヘロゲン原子、 飲飲又は未飲換アルキル、 アルケニル又はアルコキン益を扱わし、 Ar は 復換 又は未飲換の単核~3秒の芳香族基を扱わす 〕 の思先性化分物に関する。

更に、本発明においてピストリクロルメチル- a - トリアジン(A) 及び化合物(A) を含有しており、酸化合物(A)はその光吸収性及び規制成中へのお解性が(A)のそれとは異なつている生敗物が形成されるようにトリアジン(A) の光反応生成物と反応性である、感光性進合物が提供される。本発明によるか合物はトリアジン(A) が削配し式の化合物であることを物数とする。

化学級の作用下に、本発明による化合物はフリー・ラジカルを形成し、これは化学反応、特にフリー・ラジカルにより開始する現台を開始させることができる。 照射する時、この化合物は ハロゲン化水素も形成し、これにより散熱解反応、 外えはアセタール結合の解数又は塩形成例えば指示色素の色変化が開始されることが可能である。

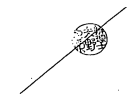
発明が解佚しようとする問題点

在つて、本知発明の目的は何単な方法で投設することができ、かつその整作性が一方ではアルゴン・イオン・レーザーのUV服射に対し、他方ではガリウム・ドープ水銀灯の可状スペクトル域における服射に対して、それぞれのスペクトル域において毎に配作性である光開始剤を提供することである。

側触点を解決するための手段

本祭明は一般式し

$$\Delta_{T} - CR^{2} = CR^{2} - CR$$



前記式 1 中の記号は有利に次のものを扱わす.

R¹ 及び R³ は水業原子又はメチル差を、特に 有利には水素原子を扱わす。

R⁵ は水米原子を裂わす、

R⁶ は水梁、塩米又は臭素原子、炭素原子故 1~3のアルキル基又はメトキシ基を扱わし、 かつ

Arは一般式I

のフェニル基を表わし、

R⁷ ~ R⁰ は河一又は異なつており、水米県子 又はハロゲン原子、特に弗米、塩米及び具案: 未健換又はハロゲン限子、有利に塩素又は異果 により又はアリール又はアリールオキシ基によ り健換されているアルキル基、ここで個々のメ チレン基は酸素又は健貴原子と入れ替わつても よく、この耐これらのアルキル基の2個が一緒 化なつて5又は6負徴を形成してもよい:シク ロアルキル基:アルケニル基:アリール基又は アリールオキシ基を表わし、ここで基 R⁷ ~ R⁰ 中に含有される炭素原子の最大総数は 1 2 であ

Arは更にナフテル、アセナフテル、ジー火はテトラヒドロナフチル、インダニル、アントリル、フェナントリル、フルオレニル又はテトラヒドロフェンアントリル書であつてよく、これらは場合により、ログン原子、有利に塩米又は異素原子により、炭素原子数1~3のアルキン番により又は炭素原子数3~6のアルコキシーアルキル基により置換されていてよい。

好に有利であるのは、

R¹ 、 R² 、 R⁵ 、 R⁵ 及び R⁶ が水湯原子を殺わし、

Ar は一般式目に相当し、ここで R⁷ ~ R⁰ は同一又は異なつており、水米、弗

果、塩梨又は臭素原子、アルキル、アルコキシ 又はアルコキシ-アルキル基を設わすか、又は

R⁷ は水米原子を表わし、かつ

R[®] と R[®] は一緒になつてジオ中シメチレン基 を炎わす一般式!の化合物である。

非常に優れた化台物は 2 - (4 - スチリルーフエニル) - 4 . 6 - ピス - トリクロルメチル - 0 - トリアジンである。

Ar あを形成する特に有利な化合物の評細な 例は:フェニル:2 - 、5 - 又は4 - フルオル フェニル:2 - 、3 - 又は4 - クロルフェニル :2 - 、3 - 又は4 - プロムフェニル:2 - 、 3 - 又は4 - メテルー、 - エテルー、 - プロピ ルー、 - ブチルー、 - イソプチルー、 - ヘキシ ルー、 - ノニル - 又は - ドデシルフェニル;2 - 、3 - 又は4 - メトキシー、 - エトキシー、 - イソプロポキシー、 - プトキシー、 - ペント キシー、 - オクテルオキシー又は - デシルオキ シフェニル;2,4 - ジクロル - 又は - ジプロ ムフェニル;3,4 - ジクロル - 又は - ジプロ ムフエニル:2,6-ジクロルフエニル:3プロム-4-フルオルフエニル:2,3-、2
,4-、2,5-、3,4-又は3,5-ジメトキシー、一ジエトキシー、一ジプトキシー又
は一ジヘキソキシフエニル:2-エトキシー5
-メトキシフエニル:3-クロルー4-メテル
フエニル:2,4-ジメテルフエニル:2,4,
6-トリメテルフエニル:3,4,5-トリメトキシーフエニル:2,4,
6-トリメテルフエニル:3,4,5-トリメトキシーフエニル:2,
3-ジオキシメテレンフエニル:又は3,4-ジオキシメテレンフエニルである。

本発明によるアリール-ビス-トリクロルメ チル-ョートリアジンを製造する簡単で有利な 方法は一般式量

$$Ar - CR^{1} = CR^{2} - R^{10}$$

* 特問昭60-105667(5)

【共中、R10 及びR11 は相互に異なつており、それぞれ水業以子又は CH 満を扱わし、Ar、R1、R2、R0 及びR5 は一般式 1 と同じものを表わす)のアリールカルボン酸ニトリル1モルとをカす)のアリールカルボン酸ニトリル1モルとを・リクロルアセトニトリル約2~8モルとをハロゲン化水業、有利に塩化水液及びフリーデル・クラフン触媒、例えば ALCLs、ALBrs、TICL及び三沸化樹業エーテル錯化合物の存在下に共立レチン・オブ・ヴ・ケミカル・ソサイエティー・オブ・ジャパン(Bull. Chem. Boc. Jap.)。
第42巻、第2924頁(1969年)に記載されている。

台成を実施する他の方法はアリールアミジンをポリクロルーるーアザーペントーるーエンと"アンゲパンテ・ケミー(Angew. Chem.) " 部78巻、糾982質(1966年)に記載されている方法により反応させるか、又は例えばカルポン酸クロリド又はカルボン酸無水物と且ー(イミノアシル)ートリクロルアセトアミドと

を反応させる:2-アリール-4-メチル-6
-トリクロルメチル-e-トリアジンは 域後に 記載した 反応により、 英国特許 年 9 1 2 1 1 2 号明 細書に 記載されているようにして 谷島に 設造することもできる。

共三量体化のために使用されるニトリルはホルナー・ヴィッティと反応(Horner-Wittig reaction: "Houden-Weil"、第5/16巻、第396~401度及び第895~899更参照)により特に単純な方法で次のパターンにより:

〔式中、 R¹⁰ 义は R¹¹ はニトリル進を扱わし、

他のすべての基は一数式」と同じものを表わす 〕製造することができる。

アルアルキルホスホン酸ジエチルエステルは 相応するα-ハロゲノアルキル芳香族化合物と 亜海酸トリエチルと反応させることにより得ら カス

もちろん酸ニトリルは文献に公知の他の方法により、反応を変え又は相応するカルポン酸又はカルポン酸財渉体から製造することもできる。 "メトーデン・デル・オルガーニッシェン・ケミー(Methode of Organic Chemistry)"、フーペン・ペイル(Houben-Weyl)部5/1点(1972)巻中には多くの置換スチルペンの台版が記載されている。

本発射による頻製化合物は主要成分としてモ ノマー、結合剤及び開始剤を含有する光度合性 個のための光崩始剤として野通である。

この目的のために使用することのできる光重 合性モノマーは公知であり、例えば米国特許部 2 7 6 U 8 6 3 号及び 同第 3 U 3 U 0 2 3 号 明 齟 省 中 に 記載されている。

版版に含有されているモノマーの割合は 1 0 ~ 8 0、 有利に 2 0 ~ 6 0 直放きの間で一般に変化する。多くの可容性の有機ポリマーは結合剤として使用することができる。例としては、ポリアミド、ポリビニルエステル、ポリビニル

アセタール、ポリピニルエーテル、エボキン個 は、ポリアクリル酸エステル、ボリメタクリル はエステル、ポリエステル、アルキド倒脂ポリ アクリルアミド、ポリピニルアルコール、ポリ エチレンオキンド、ポリジメチルアクリルアミド、ポリピニルアルフクリルアミド、ポリジメチルアクリルアシー ド、ポリピニルピロリドン、ポリピニルメチル ホルムアミド、ポリピニルメチルアセトアミド ないホモポリマーを形成するモノマーのコポリ マーを挙げることができる。

他の可能な紹合剤は天然物質又は改変天然物 、 例えばゼラチン及びセルロースエーテルであ る。

特に有利に、これらの結合別は水中に小形性であるが、アルカリ水形酸中には可能性であるか、火は少なくとも影調性のものを使用する。その連由としてはこのような結合剤を含有する間は有利に使用される水性アルカリ性別像液で現像することができるからである。このタイプの結合剤は次の差:-COOH、-PO₅H₂、-BO₃H、-BO₂ KH-、-BO₂ KH-CO-を言

有しているのが良い。

一般に、結合剤のはは地成分の単量に対して20~90、有利に40~80重量をである。 予定される使用及び所望の性質により、該先 重合性混合物は恒々の付加的な物質を23有して

これらの切は:

- モノマーの熱 重合を妨げる抑闘剤、

- 水溢供与体、
- 触タイプの描の像の形成性を改良する物質
- 柴料、
- 有色及び無色顕料、
- 色ω形成剂、
- -指示聚、
- 可型剂等

である。

本発明の先進台性混合物は多くの応用分野、例えば安金ガラス、光又は複粒子照射、例えば 電子ピームにより使化するワニス及び幽科用元 填物の設道のために、及び特に復写の分野における 成光性 似写材料として使用することができる。この分野における可能に適用の例は:凸版印刷のために好通な印刷版の、 タクリーン制刷のために好通な印刷版の、 及び例えば 点字本、 がかに 好選な ののとして は mage) は 類科像 (pigment image) 等の製造におけるレリーフ複写のフォトメカニカルな製造のため

の彼写相である。更に、 酸 此合物は 切えば ホームプレート、 プリント 回 昭 及びケミカルミーリングのための 斬蝕 駅のフォトメカニカルな 製造のために 使用することが 可能である。

版社台物は工業上前配越用のために形後 火は 分散剤として、 例えば使用者により好越な支持 体に、 例えばケミカルミーリング ために、 アリント 回路、 スクリーン 印刷ステンシル等の ひために 越用されるフォトレジスト 俗被として であることができる。 区 弘台物は 好 越 仏 文 行 体上に 固体 展光性 層として、 すなわち、 例えば 印刷 版の 製造の ための 貯蔵 可 昵な 前 ぬ 九 し な 以 な 好 本 として 存在して も よい。 もちろん 乾 採レ ジストの製造のためにも 使用することができる

先進台の問題協合物を大気限率の影響から十分に適助することは一般に有利である。 もしこの社合物をおい被写層の形で使用するならば、 被数に対し他い透過性を有する好越なカパーフィルムを適用することも推薦される。このカバ

特問昭60-105667(プ)

ーフイルムは自己支軽性であつて、かつ現像の前に被写版から切り去ることができる。例えば、ポリエステルフイルムはこの目的のために好適である。該カパーフイルムは現像液中における材料又は少なくとも現像の間に硬化せず区域から収り去ることができる材料からなつていてもよい。この目的のために好越な材料の例は、特に、ワックス、ポリビニルアルコール、ポリホスフェート、微磁等である。

本発明の弘台物を使用して製造される複写材料に好通である相支持体は、例えばアルミニウム、スチール、亜鉛、制及びプラスチックフイルム、例えばポリエチレンテレフタレート又はセルロースアセテートのフイルム及びスクリーン印刷支持体、例えばペルロン(perlon)ガーゼを包含する。

本知明による光開始剤は重において組成物の 能固体含量の約 U.U 5 多の低さで効果的であり 、かつこの量の 1 U 多を超える増加は一般に好 過ではない。有利に、 U.3 ~ 7 多の設度が使用 される。

更に、本発明による組成物は、酸開始剤の光 分解の間形成される酸酸媒の作用下にその特性 を変える放射融脈作性組成物中にも使用するこ とができる。この点について、ビニルエーテル 、B-ピニル化合物、例えばB-ピニルーカル パプール、特定の酸分解性ラクトンを含有する システムのカチオン性塩合を挙げることができ る。しかしながら、これらのシステムのいくつ かにおいてはラジカルにより開始する反応も生 じるのでもる。更に、アミノプラスチック、例 えば尿素/ホルムアルデヒド個胎、メラミン/ ホルムアルデヒド樹脂、反び他のN-メチロー ル化合物、及びフェノール/ホルムアルデヒド 御脂も酸により硬化する組成物として挙げるこ とができる。しかしながら、ルイス破又はその アニオンがクロリド、すなわち新規光開始剤の 川形成される酸のアニオンより親核性が弱い酸 によりエポキシ樹脂は通常使化するが、エポキ シ樹脂及びノボラックからなる層は本発明によ

る化合物の存在下に川射の際に容易に使化する

西ドイツ国特許銀2331377月及び问象 264110U号明組督中に開示された観供与 体のかわりに本発明による化合物を使用することは有利である。

本発射による化合物を、本発明の化合物の他 に主要以分として敵で分解性の C-O-C 基少なく とも 1 個を有する化合物を含有する混合物中に 使用するのが特に有利である。

次の物質は有利に使用される硬で分解性の化 台物の例である:

B. アセタール及び/又はケタール基を繰り 返し有するポリマー化合物であつて、 有利にこれらの基を形成するために必要なアルコールの 両方のα-カルポン原子は脂肪族である。

A の酸により分解性の化合物は 超ドイン 国特 許郎 2 6 1 0 8 4 2 号及び 同親 2 9 2 8 6 3 6 号明制書中に放射融感作性 独写材料の成分として詳認されており、Bの化合物を含有する 被写材料は西ドイツ国特許第2718254号の目的物質である。

酸により分解性の化合物は本発明による化合物の光分解生成物により分解される、 西ドイツ 国特許部 2 3 U 6 2 4 8 号明細智中に開示されている特別なアリール・アルキル・アセタール 及び・アミナール をも包含する。 史に、 ヨーロッパ符計 4 6 6 2 6 号及び 第 6 6 2 7 号明 和書により 開示されているエノールエーテル及びアシル・イミノカルポネートもこのタイプの化合物である。

その分子の存在により組成物の化学的及び/ 又は物理的特性が本質的に影響をうける分子に、 超成物中で直接又は間級的に化学照射を作用 させることにより、その分子がより小さな分子 に変換する組成物は照射域において쯈解性、 着性又は揮発性の上昇が見られる。この駅を好 適な方法、例えば好適な鬼像液を用いて 経験院 去することによつて除くことができる。

多くのポシテイプ複写材料に好通であるノポ ラック度合倒脂は本発明による化合物が設によ り分解性の化合物を含有する組成物中に使用さ れている場合には好適で、優れた前加物である ことが判明した。これらの個胎、特に避失フェ ノールをホルムアルデヒド血台体として含有す るより感く直合した樹脂は現像の閾層の感光及 び非解光製削の強い歪異を増進する。脳川され るノポラック傾脑の型及び重はその退成物の別 足の使用により変わる;ノポラックの単は組成 物の総固体含量に対して30~90m単多の間 、特に55~85進旦めの間が有利である。ノ ポラックの他に、又はノポラックの変わりに祖 雄の他のフェノール基合有側脳を使用すること ができる。史に、多くの他の樹脂の共用も可能 であり、ピニルポリマー、何えはポリピニルア セテート、ポリアクリレート、ポリピニルエー テル、及びポリピニルピロリドンが有利であり 、とれらはコモノマーによつて改変されていて

もよい。これらの樹脂の最も有利な割合いは実用上の技術要求及び現像液の条件への影響により決まる:通常ノボラック成分の20多を越えてはならない。例えば可挽性、付着性、光沢等のような特別な要求には少量の個の物質、例えばエチルセルロース、昇面活性剤、染料、 散船に粉砕した類料、及びもし好通であれば T V 吸収剤を極光組成物に加えることもできる。

有利に、現像は水性アルカリ性現像在で公知 法で行なうが、これに少量の有機部削を加えて も良い。有機部別は光星合性混合物を現像する ためにも使用することができる。

光道合性組成物との関係で配破した支持体はボジテイプ被写材料のためにも使用することができる。更に、マイクロエレクトロ法から公知である珪素、塩化珪素、二酸化珪素、金銭及びボリマー表面を使用することができる。

ポジテイプ作用記合物中の光開始剤として含有される本発明の化合物の並は使用物質及び脂

のタイプにより広く変化させることができる。 有利な結果は結固体含量に対して約 0.0 5 ~約 1 2 多の範囲の割合いで待られ、 U.1 ~ 8 多の 間の割合いが有利である。 1 0 μm より厚い層 の場合、比較的少量の酸供与体を使用すること がすすめられる。

以則的には約550nmまでの改長のすべての電磁線が暴光に好通である。有利な放投範囲は220~5U0nmである。

数収성大地が十分にスペクトルの可視部に存在し、その吸収収がありの1 mmをこえてひろがる多くの本発明による化合物は一方では使用した光照に対し、政権のである。他の大規模を対したが、政権の対象を対象により、政権の対象に対し、対象なる政権の政権が対象に対対がに対象なる政権の対象に対対がに対したが、対象なる政権の対象に対対がに対して対象に対して対象がは対象により、有利に可能となった。本発明によって領える自動域光数機を用いて処置されるな

時間昭GU-105667(9)

射観感作性混合物において、及び金属ハロゲン 化物ドープ水銀灯を用いて観光される複写材料 において良い結果を示す。更に好道な光源は例 えば:皆状ランプ、パルス・キセノン・ランプ 及びカーポン・アーク灯である。 則に、 本発明 による慰光性混合物は従来の投光器及び拡大報 筐中で終光してもよいし、 金属フイラメントラ ンプの光にあててもよいし、かつ適常の白熱な 球に接触転光してもよい。単に、他のレーサー ピームも転光のために使用することができる。 通当なエネルヤー出力の短放レーサー、例えば 特に 2 U U ~ 5 5 U nm の間で放射するエクシ マー (Bxcimer) レーザー、クリプトン・イオ ン・レーサー、染料レーサー、及びヘリウム・ カドミウム・レーザーが本発明の目的のために 好祖であることが見い出された。

もう1つの 可能性としては、区別化を電子ピームでの 脱射により行なう。 他の多くの有機材料と 同様に、 本発明による化合物 1 植及び酸により分解される化合物を含有する 混合物は 電子

ピームにより完全に分解し、架橋し、 本ガテイプ像は米属光製を裕削を用いて又は原放なしに弱光し、引き続き現像することにより除去した後形成される。しかしながら、似い強度及び/又は高い配製選度の電子ピームの場合には、電子ピームは高い容解性の方向へ登異を形成する、すなわち酸層の腐光製は現像液によつて除去されるのである。 最適な条件は容易に予備試験により確かめられる。

有利に、本発明による化台物一種を含有する 放射級感作性混合物は印刷版、特にオフセット 印刷版、ハーフトーングラピア印刷版及びスク リーン印刷版の製造に使用されるが、フォトレ ジスト器液中にも転換レジスト中にも使用される。

に使用される。

実 施 例

本発明のより辞細な説明を次に実施例により行なう。実施例中、重量部及び容量部は、9 及び配と同じ関係を持つ。他に特に記載のないかぎり、パーセンテージ及び量のデータは重量単位である。

はじめに本発明による感光性混合物中で酸を脱離し、かつフリーラジカルを形成する化合物として試験されたいくつかの新規アリールビニルフェニルービス・トリクロルメチル・ョートリアジンの設造を配載する。これらの化合物には番号を1~19を付け、個々の実施例にはおいてはこの皆号で配載する。出発物質としておりてはこのなるに収ら高いくつかのに収ら間であり、他のものは収ら簡単な代表に関して対応に配載した方法と阿優にして認道される。

が2~12、18及び19の化合物の出発物質として使用されるニトリルの製造のためには

P-0- 括性化成分として4-シアノ-フェニルメタンホスホン酸ジェチルエステルを第1 製化 記載された化合物名に相応するアルデヒド Ar-CHO と反応させる: 化合物1 6を製造する ためには数反応はアセトフェノンと行なわれる。 化合物17のための出発物質ニトリルの製造 においては P-0- 括性化化合物は 2-シアノーフェニルメタンホスホン酸ジェチルエステルで ある。2-クロル・4-シアノーフェニルメタンホスホン酸ジェチルエステルは化合物13~15の出発物質ニトリルを合成するために使用された。ホスホン酸エステルは次のようにして 得られる:

3-クロルー4-メチルー安息各級は酸クロリド及びアミドを介して、塩化チオニルを用いて脱水することにより3-クロルー4-メチルーペンプニトリルに変換する。これを胆塩化炭本中に溶かしたリープロムメチルー3-クロルーペンプニトリルに変換し、この4-プロムメチルンプニトリルに変換し、この4-プロムメチル

時間昭 60-105667 **(10)**

- 3 - クロル - ペンゲニトリルを連緝銀トリエ チルと反応させることによりホスホン酸エステ ルが得られた。

スチルペン・4・カルポニトリルの製造法に よるアリールピニルフエニルカルポニトリルの 一般ICI製法

4-シアノーフェニルメタンホスホン酸シエナルエステル 0.1 U 5 モル中のペンズアルデヒド 0.1 モルの高級を粉末水酸化カリウム 2 2 8 及びジメチルホルムアミド 2 U 0 配の氷冷され強力に 複伴されている 施合物に 2 時間かけて 間間する。次いで、冷却下に 1 時間、冷却なしに再に 1 時間投撑を続ける。 その後、 この混合物を適塩酸 5 2 配を含有する 氷水 1 & 中に注ぐ。 社殿を吸収により分離し、 水で洗浄して塩業イオンを除去し、 免燥させて、 メタノールから将結晶する。

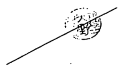
融点116~118℃のスチルペン-4-カルポニトリルが型輸催の84多に相当する量で 毎5カナ 2- (4-スチリルフエニル)-4,6-トリクロルメチル-8-トリアジンの製造による
2- (4-アリールピニルフエニル)-4,6
- ピス-トリクロルメチル-8-トリアジンの
一般的製法

24~28°0の速度で、スチルベン-4-カルポニトリル U.5モル、トリクロルアセトニトリル 3モル及び三臭化アルミニウム U.U 6モルの投弁監偽液に塩化水塩を飼利点まで加える。

- (4 - スチリルフエニル) - 4 , 6 - ピスートリクロルメテル- ゥートリアジン 2 1 0 9 (理論値の 8 5 多)が結晶化し、これを更に塩化メテレン/メタノールから再結晶することにより精製する。二直酸点:1 6 0 ~ 1 6 3 ℃及び170~179 ℃

ALCL3 も好適は放鉄である。三兆化側米エーテル館化合物はあまり効果的な放鉄ではないが、著しく純粋な生成物が得られる。

第 1 表中に挙げたトリアジンは配載した方法 により製造されるが、いくつかの場合には精製 をクロマトグラフィーにより付なり。



| 一段天| (R²=H:R⁶=R⁶=H)のピス-トリクコルメテル- n - トリアジン

	(12年)	۸۲	ř	r r	å	řet ,	eg rx;	å	超)~	s got/(Hota) L	(C) (S)
H K K H A - CH50 395 H H K H H A - CH50 341 H H K H A - CL 371 H H K H A - CH50 400 H K H A - CH50 400 H K H A - CH50 397 H H K H A - CH50 398	-	KX	m	=	н	m	Д	Ħ		na/4.6	160-163 A 170-173
	N	•	#	Ħ	M	13 1	13		395	DB/4.6	203-207
	m		Ħ	¤	×	¤	1 2 3		381	DE 4.6	184-192
7 H H X B -CC H H 362 7 H H X H H A + Br 571 7 H H X H 3-CH ₃ O 4-CH ₃ O 40U 7 H H X H 5-4-00H ₂ U 398 7 H H X H 5-4-00H ₂ U 398	4	•	=	Ħ	Ħ	m	щ	4-c2	571	лш∕4.6	5 192-194
7 H H X H 3-C4 H 3-65 7 H H X H 3-CH ₃ 0 4-CH ₃ 0 400 7 H H X H 5.4-0Uh ₂ 0 398	'n	•	#	=	×	70-7	***	Ħ	362		2 208-210
7 H H X H H 3-CH ₃ O 4-CH ₃ O 40U 7 H H X H 5.4-0CH ₂ U 398	•	•	11	=	×	ч	3-07	: :::1	365		4 193-196
H H X H 5.4-0ch ₂ 0 4-Ch ₃ 0 400 H H X H 5.4-0ch ₂ 0 398	^	•	==		×	±	Æ	4-Br	371		5 210-211
, H H X H 5.4-0ch ₂ U 398	20	•			×	221	3-CH30	4-CH30	400		7,126-129
н х н н ч-с ₂ н ₅ 0 397	>	•	=======================================		ы	izi .	5.4-	กะี่ ควก	398		7,180-184
	2	•	=		×	:15	*	4-C2H50	397	na/4.6	0,189-193

(元) (元) (元)	Ar	ă.	e e	ъ́	ж ,	æ æ	å	<u>5</u>	/ (EtOE)/Jog •	が (こ)
Ξ		¤	щ	×	5-0430	5-CH-0 3-CH-0: 4-CH-0	4-CH ₂ 0	389	389 am/4.58 209-214	209-21
12	•	¤	#	M	#	20	4-a-CeH13	382	4-n-CeH13 382 nm/4.51	75- 77
13	•	=	ઇ	м	#	=	¤	369	nm/4.56,215-219	215-21
4	•	3	8	×	#	Į,	¤	362	362 nm/4.58 191-194	191-19
15	•	23	8	Ħ	#	¤	â â	379	пт/4.56 210-213	210-21
16		된	=	M	¤	m	1	355	пш.4.35 169-172	169-17
17	1	Ħ	ы	Ħ	щ	=	m	372	ащ∕3.80	107-111
8	4-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1	14	20	M	••••			385	Dm/4.51 210-214	210-21
19	17/17/2 AN	щ	Ħ	×			••••	40R	nm/4.20:16U-172	160-17

ŧu

n 'n

胀

その殺菌を選気化学的に粗にし、勝極酸化し 、ポリピニルホスホン酸の 0.1 多水裕液で前処 催したアルミニウムプレートを次の谷放:

エチレングリコールモノメチルエーテル 30萬無部。

ナトラヒドロフラン

5 2 m m ab A2 U/

ソ風卓郎中の

クレケール/ ホルムアルデヒドノポラック (**俗域蜿蜒105~120℃、 DIN 5 5 1 8 1 に** 6.63 年 世 出

オルト転搬トリメチルエステルと4-オキサ - 6 , 6 - ピスーヒドロキンメチルオクタン -1-オールとの幅分により製造されたポリマー オルトエステル 1.99度量部、

化合物 私 1

U-3 3 点量部及び

クリスタルパイオレット塩基 0.05重量部 で、乾燥後約2.0 μmの脚さを有する層が生じる 様に盆布する。感光性層を融及びスクリーンパ ターンの他にそれぞれ U.1 5 の九学 殿 医 増加を 有する13段階を有する連続的な暗調段階くさ

びを有する原版を通して越光する。 路光は 5 KW

金具ハロゲン化物ランプで110㎝の距離から 15秒間行ない、10分後現象を1分間次の組 成の現象液を使用して行なつた:

メタ建設ナトリウム×9 HaO 5.5 血量部、 燐酸ナトリウム×1 2 Hg0 3.4 近 好 部、 焼酸二水系ナトリウム・無水物 Q.4 <u>重量</u>BI及び 9 U.7 放量的。

原版のポジテイプ彼が待られる。このように して製造した印刷版を用いてオフセット装置中 での印刷テストを14UUUU枚後中止すると 、後の質の損傷は全く観察されなかつた。

この例により迷せられた被写結果(現像した 連続階調段階の畝により御定)は、私1を私る 、 4 、 5 、 6 、 7 、 1 2 又は 1 3 の化合物の 1 植又はこれらの化合物の孤合物の同量とそれぞ れ似狭しても得られた。

西ドイン国特許第2718259号明報警中 に 好に有利にきわだつた開始剤として心 5 及び 2002-(4-エトキシナフト-1-イル) - もしくは 2 - アセナフト - 5 - イル - 4'. 6

- ピスートリクロルメチル- ョートリアジンを 光感度100もしくは125とするならば、そ の結果前記の光崩始剤の光感度は135~14. 0の間である。

寸法580m×420mのアルミニウムホイ ルからなり、その設面が延気化学的に租面とさ れ、脳値酸化され、かつポリピニルホスホン酸

例1のノポラック 7 3.9 6 重量部、 例1のポリオルトエステル 22.19 重量部、

で前処理され、かつ次の組成:

光别始剂 3.7 0 車量部及び

0.1 S#G###

クリスタル・パイオレツト 坞 基 の磁光性描を有する印刷版をレーセライト (Laserite) 接近中でアルゴン・イオン・レ ー.ザーの U V 級で解状に終光し、この除記載級 の数/血を段階的に上昇させる。この工程の間 レーザーの性能を一定に保持する。路光印刷版 を10分間量温で貯蔵し、次いで例1の現像液 でも日秒間現像し、その後油性インクを強る。

ある一定の線の数/cuを越えると、 非価値被は 明るくなり、もはヤインキを受けつけなくなる

使用した光開始別に依存する、非面像域のスカムのない現像性に必要な数少エネルギー要求は版妥道でのレーザー性能、離の長さ、融の故/か見い出された触の数/cmにより計算することができる。このエネルギー値を次の表に配成する:

化合物	娘少エネルギー要求(mJ/cm²)
1	6.5
3	7.5
4	6.7
5	5 · 6
6	6.5
7	6.5
12	7.8
13	5 - 6
14	7.2
16	7.3

比較:

2-(4-エトキシナフト-1-1ル) - 8.4 4.6-ピス-トリクロルメテルa-トリアジン 2-アセナフト-5-1ル-4.6-ピス-トリクロルメテルa-トリアジン 2-(4-メトサンスナリル) - 9.2 4.6-ピス-トリクロルメテル-

この比較は、金属ハロゲン化物ランプの放射に避光する時高い活性であるが、本発明の新規
九開始剤の方が使れている光開始剤 2 - アセナフト・5 - イル・4 , 6 - トリクロルメチル・8 - トリアジンは、レーザー照射の場合化合物 施5 及び 応1 3より1 0 0 多高い波少エネルヤー要求を有する。

19

侵械的に担当にされたアルミニウムホイル上 にメチルエチルケトン中の10多倍被から遠布 された次の組成の船を例1に記載した条件下に

5 秒 間 萬 光 し 、 例 1 の 現 像 液 で 4 5 秒 間 現 像 す る:

フェノール/ホルムアルデヒドノポラツク(桜殿叫11日~12日で、 DIM 55181代よる) 76.63塩鉱跡

トリエチレングリコール及び 2 - エテルブテ ルアルデヒドのポリアセタール 19.1 6 直動脈 よ1 B の 4 会 物 3.83 直動影及び

クリスタル・パイオレント塩基 0.38嵐量部

原版のポジテイプ像を有する印刷版が得られ

化合物が19で避せられた脳度はわずかに破 少する。

69 4

電子ピームに感作性である組成物中の謝始別として新規ピスートリクロルメテルーロートリアジンの好遇性を以下に証明する:

何1のノポラック 7.3 盆盆形、

2 - ブチル - 2 - エチル - プロパンジオール のピス - (5 - ブチル - 5 - エチル - 1 , 5 -シオキサン - 2 - イル)エーテル

2 2 英雄部及び

化合物ル2、ル9 又はル1 0 の 1 値 5 盧盧部

からなる層を機械的に粗値にしたアルミニウム に約 1.1 pm の厚さに適用し、 1 1 kV 似子で照 射した。

5 μA のビーム 電流で 4 秒の照射時間は 例 1 の 現象液で 6 0 秒 数像した淡で 1 0 cm² の 区域を可容性にするために十分である; これは 2 μC / cm² の前配脂の 感度に相当する。

1州 5

電解的に祖師とし、勝徳献化したアルミニウ ムプレートを

トリメチロールエタントリアクリレート

6./ 巫重印

メチルメタクリレートとメタクリル級のコポ リマー、酸钠115 6.5 盧藍的

化台物水1

U-1 2 重重部

エテレングリコールモノエテルエーテル 6 4.U 直量部

酢酸 アチル 2.2.7 直減部及び

2,4-9=10-6-901-2-7-1

持開昭 60-105667(13)

アミド・ダーメトキシ・ダー (8 - ダーヒドロ キシエチル・8 - ダーシアノーエチルアミノ) - アナペンセン U.3 直直部

からなる盆布容液で乾燥後3~48/ m² の脂 重量となるようにスピン菌布を行なう。 次に、 このプレートにポリピニルアルコール(E 領 = 4: 残留アセチル当128)の保護展を 4 /m で駄け、 5 km 金属ハロゲン化物ランプを用い て数 及びスクリーン 原版下に110 cm の距離で 22秒間照射し、メタ建設ナトリウムの 1.5 多 容液で現象する。

#1 6

この例ではネガテイブ乾燥レジストについて 記載する。

次の、

メタクリル殴る0重量部、n-ヘキシルーメ

タクリレート 6 0 直盤部及びステレン 1 U 直波 幽のコポリマー 24.9 息重時、

2 , 2 , 4 - トリメチルヘキサメチレンジイ ソンアネート1 モルとヒドロキシエチルメタク リレート2 モルとからの反応生成物

161 展展部、

トリエチレングリコールジメタクリレート

U-41 直量部、

化合物 A 5U.5 8 度量能、例 5 で使用した 契料U.1 1 直域部及び

メチルエチルケトン 57.9 出版的

6 段階の ネガテイプ像が突起レリーフの形で残り、 節 7 段階は 部分的におかされていた。

得られたレジスト層はエッチング工程、例えば塩化部二鉄に抵抗性であり、プリント国路板の製造のために使用される 低気メッキ 浴の影響にも批抗性である。

461 7

機械的に粗値にしたアルミニウムプレートをフェノール/ホルムアルデヒドノポラック(密蔵収110~1200、 D18 5 3 1 8 1 による) 4.3 重直郷、

は - ピニルカルパゾール 1 U.6 点 並即、2 - (p - ジメテル・アミノーステリル) - ペンズチアゾール 0.2 4 産金部、

化合物 & 1 5 又は & 1 8 の 1 植 U-2 5 卓重的及び

メチルエナルケトン 84.6 重量部

からなる裕敬でスピン益布する。

乾燥後、約1~2 mmの以さを有する磁光性 脂が得られる。このプレートを例1 に記載した ように 7.5 秒間 照射して銀を形成するが、この 誤 層の色が 健部分では 黄色から オレンジ 赤色に 変化した。この プレートを

n- プタノール 1.0 直量部及び

脱イオン水 97.9 返産部の34 保証中であらこちに動かすと、未無光局部の分は75秒以内に除去される。このプレートを他インキで与くと、第光した部分はインキを収り込み、その結果このようにして軽温されたプレートはオフセント印刷装置上で印刷に使用することができる。少々解光時間をのはずならば、化合物从15及び从18のかわりに从8、从11及び从17を使用することも可能である

₩ 8

例7を繰り返すが、被役俗被中のスチリル染料塩基のかわりに同量の2~(1-シアノー3-(3-エチルーペンズチアゾリリデン-(2))-プロペン-1-1ル)キノリンを使用し、

特開昭60-105667(14)

更に化合物ル1 5 又は M 1 8 のかわりに回量の化合物ル3 を使用し、ポリエステル段で複模する。

このプレートを例1 に配数したように1 2 秒 間照射して像を形成する。像部分の色は被初の 明るい赤から柔い紫色となる。

非歯欲数は 20 3 の 3 銀 放 で この プレート を ふくと 除去される。 原版の ネガティブ 飲が 得られる。

この方法はカラーフイルムの製造に週用する ことができる。

1例 9

機械的に祖歯にしたアルミニウムプレートは 10多メチルエチルケトン秘依からのの組成の 増でスピン強布される:

エボキシ樹脂(エピクロルヒドリン及びピスフエノールAの:エボキシ当或182~194 48.3 真重節、

例 1 のノボラック4 8.3 度量部、化合物 % 42.9 直量部及びクリスタルパイオレットU.5 直量部。

プレートを12時間室温で貯蔵し、はとんどの 軽剤を蒸発させ、次いで赤外継を用いて10℃ で15分間後延練する。

神られた脚さ 7 U um のレジスト層を削 1 で使用した光線を用いて触 B 版 を通して 6 U 秒路光し、 U.8 多水酸化ナトリウム水份散を有するスプレー製像液により 4 U 秒以内に規律される

1 1

 キシレン
 6.9 点量節、

 酢酸プチル
 6.9 成量節、

 2 - エトキシーエチルアセテート
 5.0 点量節半の

 別1 によるノボランク
 2.5.3 無重節、

 別4によるピスーオルトエステル

6.9 返量部及び

化台物水1 1.0 度重部

の 裕赦を 1.U Am の 厚さの 酸化物 層を有する 直径 7.6 cm の 建系 デイスク上に 4 0 U U rpm でスピン 図 布する。 循辑空 気 乾燥 箱 中 で 9 U ℃ で 3

非面像部がスカムを有さない、 原版のネガテイプ像は例1 に配数されたように 4 5 秒間プレートを鮮光し、例7 の現像液で 4 U 秒間現像すると待られる。

エポキシ側加を同量の前配ノポラックと変えるならば、オガテイプ後は現象の間加率に可視 になるが、現像液に対する層の抵抗性は全体の 層が3 U 秒以内に支持体から転離する模芝しい

19 1 U

ポジテイプに作用するフォトレジストの内厚 増を次のように製造する。

の溶液をワイヤ・パー&40を用いて網6の貼合せ材料の消費化した鯯炭血に適用した。この

① 分間乾燥させた後、レジスト層は厚さ 1.1 5 μm を有する。被機シリコンデイスクは高圧水 鉄灯を用いて接触解光装置中でマスクを介して 離光される。例 1 の現像液を用いて 9 U 秒以内 にレジスト層の解光線を母解除去するために、 5.6 mJ/cm² は十分である。

代理人 弁理士 矢 野 敏 雄 (はか1名)

RESULT LIST

2 results found in the Worldwide database for:

JP60105667 (priority or application number or publication number)

(Results are sorted by date of upload in database)

1 PHOTOSENSITIVE COMPOUND CONTAINING TRICHLOROMETHYL GROUP, MANUFACTURE AND PHOTOSENSITIVE MIXTURE

Inventor: GERUHARUTO BUURU

Applicant: HOECHST AG

EC: C07D251/24; C07D405/10; (+4)

IPC: CO7D251/24; CO7D405/10; C08L61/06 (+22)

Publication info: JP60105667 - 1985-06-11

2 No English title available

Inventora

Applicant:

EC:

IPC: **D01G15/08**; **D01G15/00**; (IPC1-7): D01G15/08

Publication info: JP60105667U - 1985-07-18

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide